(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-292787

(43)公開日 平成11年(1999)10月26日

	識別記号		FI							
3/00	(i) \—.		Λ6	1K	37/02				•	
9/02					9/02			M		
9/08					9/08			U		
1/21		. •		. :	31/21					
1/275			31/275							
	•	審查請求	朱龍宋	常求	質の数26	OL	(全 1	頁)	最終頁に	虎く
•	特顧平7-208010 平成7年(1995)8月15日		 (71)出願人 000000033 旭化成工業株式会社 大阪府大阪市北区登島浜1丁目2番6号 (72)発明者 山本 仲行 静岡県田方郡大仁町三福632番地の1 旭 化成工業株式会社内 			导				
						旭				
	·									
)/02)/08 /21	9/02 9/08 -/21 -/275 特顧平7-208010	9/02 9/08 -/21 -/275 審査請求 特顏平7-208010	9/02 9/08 -/21 -/275 *審查請求 未請求 特願平7-208010 平成7年(1995) 8月15日	9/02 9/08 -/21 -/275 審查請求 未請求 請求 特顏平7-208010 平成7年(1995) 8月15日	9/02 9/08 9/08 9/08 9/08 31/21 31/275 審査請求 未請求 請求項の数26 特願平7-208010 (71)出顧人 000000 旭化成 平成7年(1995) 8月15日 (72)発明者 山本 静岡県	9/02 9/08 9/08 9/08 1/21 1/275 審査請求 未請求 請求項の数26 OL 特願平7-208010 (71)出願人 000000033 旭化成工業株 大阪府大阪市 (72)発明者 山本 仲行 静岡県田方郡	9/02 9/08 9/08 9/08 9/08 31/21 31/275 審査請求 未請求 請求項の数26 OL (全 11 特願平7-208010 (71)出願人 000000033 旭化成工業株式会社 大阪府大阪市北区堂長 (72)発明者 山本 仲行 静岡県田方郡大仁町三	9/02 9/08 U 21 31/21 31/275 審査請求 未請求 請求項の数26 OL (全 11 頁) 特願平7-208010 (71)出願人 000000033 旭化成工業株式会社 大阪府大阪市北区堂島浜 1 (72)発明者 山本 仲行 静岡県田方郡大仁町三福63	9/02 別/08 9/08 U 31/21 31/275 審査請求 未請求 請求項の数26 OL (全 11 頁) 最終頁に1 特願平7-208010 (71)出願人 000000033 旭化成工業株式会社 大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号 (72)発明者 山本 仲行 静岡県田方郡大仁町三福632番地の1

(54) 【発明の名称】 生理活性ペプチドを含有する経粘膜投与製剤

(57)【要約】

【解決手段】 生理活性ペプチドに少なくとも吸収促進 剤と血管拡張作用を持つ化合物とを配合してなる経粘膜 投与製剤。

【効果】 経粘膜投与において、吸収促進剤および血管拡張作用を持つ化合物との併用によって目的とする生理活性ペプチドの吸収を増大することができ、従って、注射による患者への苦痛をなくして自己投与できることから、長期間投与が必要な生理活性ペプチドの製剤として極めて有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 生理活性ペプチドに、少なくとも鼻粘膜 または直腸粘膜に対して生理活性ペプチドの吸収促進作 用を有する吸収促進剤と血管拡張作用を持つ化合物とを 配合することを特徴とする経粘膜投与製剤。

【請求項2】 鼻粘膜または直腸粘膜に対して生理活性ペプチドの吸収促進作用を有する吸収促進剤が、生理活性ペプチドとしてインシュリンを用いた鼻粘膜または直腸粘膜からの吸収改善率として吸収促進剤を用いない製剤に対して200%以上の吸収促進作用を有する吸収促進剤である請求項1記載の経粘膜投与製剤。

【請求項3】 吸収促進剤が、胆汁酸類塩類、フシジン酸類塩類、グリチルリチン酸類塩類、〇ーアシルーレーカルニチン塩類、リン脂質、非イオン性界面活性剤、シクロデキストリン類、高級脂肪酸、1ーアルキルー2ーピロリドン誘導体、1ードデシルアザシクロヘプタンー2ーオン、バシトラシン、アズレンスルホン酸ナトリウムよりなる群から選ばれる1種または2種以上である請求項1記載の経粘膜投与製剤。

【請求項4】 胆汁酸類塩類が、タウロコール酸ナトリウム、グリココール酸ナトリウム、デオキシコール酸ナトリウムよりなる群から選ばれる1種または2種以上である請求項3記載の経粘膜投与製剤。

【請求項5】 フシジン酸類塩類が、フシジン酸ナトリウム、タウロー24、25-ジヒドロフシジン酸ナトリウムよりなる群から選ばれる1種または2種以上である請求項3記載の経粘膜投与製剤。

【請求項6】 グリチルリチン酸類塩類が、グリチルリチン酸塩、3-サクシニルオキシグリチルレチン酸ジナトリウム (カルベニキソロン) よりなる群から選ばれる1種または2種以上である請求項3記載の経粘膜投与製剤。

【請求項7】 O-アシル-L-カルニチン塩類が、アシル基の炭素数8~18のO-アシル-L-カルニチン 塩類である請求項3記載の経粘膜投与製剤。

【請求項8】 O-アシルーL-カルニチン塩類が、O-オクタノイルーLL-カルニチン塩酸塩、O-ラウロイルーL-カルニチン塩酸塩、O-パルミトイルーL-カルニチン塩酸塩よりなる群から選ばれる1種または2種以上である請求項3記載の経粘膜投与製剤。

【請求項9】 リン脂質が、フォスファチジルコリン (レシチン)、リゾフォスファジルコリン (リゾレシチン)、リゾフォスファジルグリセロールよりなる群から 選ばれる1種または2種以上である請求項3記載の経粘 膜投与製剤。

【討求項10】 非イオン性界面活性剤が、ポリオキシアルキレン高級アルコールエーテル類、ポリオキシアルキレンアルキルフェノール類、ショ糖脂肪酸エステル類よりなる群から選ばれる1種または2種以上である請求項3記載の経粘膜投与製剤。

【請求項11】 非イオン性界面活性剤が、ポリオキシエチレン(9)ラウリルエーテル、ポリオキシエチレン(24)コレステリルエーテルよりなる群から選ばれる1種または2種以上である請求項3記載の経粘膜投与製剤。

【請求項12】 シクロデキストリン類が、 α ーシクロデキストリン、 β ーシクロデキストリン、 γ ーシクロデキストリン、ジメチルー β ーシクロデキストリンよりなる群から選ばれる1種または2種以上である請求項3記載の経粘膜投与製剤。

【請求項13】 高級脂肪酸が、炭素数16~20の高級脂肪酸である請求項3記載の経粘膜投与製剤。

【請求項14】 炭素数16~20の高級脂肪酸が、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸よりなる群から選ばれる炭素数18の高級不飽和脂肪酸の1種または2種以上である請求項13記載の経粘膜投与製剤。

【請求項15】 1-アルキル-2-ピロリドン誘導体が、炭素数4~12のアルキル基よりなる群から選ばれる1種または2種以上である請求項3記載の経粘膜投与 製剤。

【請求項16】 アルキル基が、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基およびドデシル基よりなる群から選ばれる1種または2種以上である請求項15記載の経粘膜投与製剤。

【請求項17】 吸収促進剤が、経粘膜投与製剤中0.01~5重量%の配合量である請求項1記載の経粘膜投 与製剤。

【請求項18】 血管拡張作用を持つ化合物が、分子量200~700のカルシウムチャネル阻害剤、プロスタグランジンE1、硝酸イソソルビドおよびニトログリセリンよりなる群から選ばれる1種または2種以上である請求項1記載の経粘膜投与製剤。

【請求項19】 カルシウムチャネル阻害剤が、ジルチアゼム、ベラパミル、ベプリジル、ニフェジピン、ニカルジピンまたはファスジルまたはこれらの無毒性塩である請求項18記載の経粘膜投与製剤。

【請求項20】 血管拡張作用を持つ化合物が、経粘膜 投与製剤中当該化合物の薬効成分としての最低常用量の 1/2以下である請求項1記載の経粘膜投与製剤。

【請求項21】 生理活性ペプチドの分子量が、300~10000である請求項1の記載の経粘膜投与製剤。 【請求項22】 生理活性ペプチドが、インシュリン、カルシトニン、ヒトPTH(1→34)、カルシトニン 遺伝子関連ペプチド(CGRP)、アンギオテンシン II、バゾプレシン、酢酸デスモプレシン、酢酸ブセレリン、酢酸ゴセレリン、酢酸ナファレリン、酢酸リュープロレリン、ソマトスタチン、グルカゴン、オキシトシン、セクレチン、黄体形成ホルモン放出ホルモン(LH

-RH)、副腎皮質刺激ホルモン(ACTH)、甲状腺

ホルモン放出ホルモン (TRH)、甲状腺刺激ホルモン (TSH)、心房ナトリウム利尿ペプチド (ANP) およびこれらの合成品および半合成品を含む誘導体よりなる群から選択されたペプチドである請求項1記載の経粘膜投与製剤。

【請求項23】 カルシトニンが、ウナギカルシトニン、サケカルシトニン、ブタカルシトニン、ヒトカルシトニン、およびニワトリカルシトニンよりなる群から選ばれる請求項22に記載の粘膜投与製剤。

【請求項24】 ウナギカルシトニンが、ASU¹⁻⁷ ウナギカルシトニン (エルカトニン) である請求項23に 記載の粘膜投与製剤。

【請求項25】 インシュリンが、ヒトインシュリン、ブタインシュリン、ウシインシュリンよりなる群から選ばれる請求項22に記載の粘膜投与製剤。

【請求項26】 経粘膜投与製剤が、鼻粘膜、口腔粘膜、肺粘膜、直腸粘膜、膣粘膜、眼粘膜投与製剤などのうちの少なくとも1種である請求項1記載の経粘膜投与製剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、生理活性ペプチドに、少なくとも鼻粘膜または直腸粘膜に対して生理活性ペプチドの吸収促進作用を有する吸収促進剤と血管拡張作用を持つ化合物とを配合することを特徴とする経粘膜投与製剤に関するもので、生理活性ペプチドを粘膜より効率よく吸収させることにより医療上有効な効果を有するペプチド経粘膜投与製剤に関する。

[0002]

【従来の技術】インシュリン、カルシトニンなどの生理活性ペプチドは通常注射剤の形態で投与されている。しかし、注射剤による投与は患者の通院を必要とし、苦痛を伴うことから、在宅投与のできる投与剤型が望まれている。また生理活性ペプチドの経口投与製剤では、消化管からの吸収が著しく低く、タンパク分解酵素による分解、肝臓による初回通過効果を受けるため実用化には至っていない。

【0003】そこで、これらの問題を解決すべく、経粘膜投与製剤として鼻粘膜または直腸粘膜から種々の吸収促進剤を用いて吸収を増加させることが試みられている。吸収促進剤としては、界面活性作用を持つ胆汁酸塩類、例えばタウロコール酸ナトリウム、カノデオキシコール酸ナトリウム、ケノデオキシコール酸ナトリウム、ケノデオキシコール酸ナトリウム、グリコデオキシコール酸ナトリウム、グリコデオキシコール酸ナトリウム、グリコデオキシコール酸ナトリウム、グリコデオキシコール酸ナトリウム、クウロコール酸リジンなど、または例えばセチルトリメチルアンモニウムブロミド、ドデシルメチルアンモニウムブロミドのようなエチレンオキシド付加長鎖アミン縮合産物及び四級アンモニウム化合物の陽イオン界面活性剤、アルキルベンゼンスルホン酸塩、N-アシルー

n-アルキルタウリン酸塩、α-オレフィンスルホン酸塩などの陰イオン界面活性剤、ポリオキシアルキレン高級アルコールエーテル、ポリアルキレンアルキルフェノール類のような非イオン界面活性剤などの界面活性剤(特開平4-247034号公報)等を用いた経鼻投与剤が多く報告されている。

【0004】また、グリチルリチン酸二アンモニウム、グリチルリチン酸アルカリ塩(一または二ナトリウム、一またはニカリウム)などのグリチルリチン酸類塩類(特開平2-42027号公報、特開平3-5427号公報)、αーシクロデキストリン、βーシクロデキストリン、マーシクロデキストリン、モノまたはジメチル化シクロデキストリン(αー、βーまたはγー)などのシクロデキストリン類(特開昭58-189118号公報、EP公開94157号明細書)、炭素数8~18のアシル基を有する〇一アシルーしーカルニチン類(特開昭63-10735号公報、EP公開215697号明細書)やキレート剤、ポリアクリル酸ゲル基剤、カプリン酸ナトリウム(US4476116号明細書)を鼻粘膜または直腸粘膜からの吸収促進剤として用いた経膜投与剤が多く報告されている。

【0005】さらに例えば、胆汁酸塩類及びフシジン酸 誘導体の使用例としてJ. Japan Diab. So c., 20(2), 146-152(1977)/Pr oc. Nati. Acad. Sci. USA, 82, N o21:7419-7423(1985)/Phar m. Res., 9(1), 52-57(1992)など がある。しかしながら、これらの吸収促進剤は、鼻への 刺激および粘膜への損傷を引き起こすため使用には絶え られないことが分かった。

【0006】しかし、吸収促進剤を用いた製剤は吸収性あるいは局所刺激性の点では十分とは言えず、いまだ実用化されるに至っていない。そこでペプチド医薬品の吸収性を上げることができるかが実用化のカギを握っている。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は生理活性ペプチドを鼻粘膜、口腔粘膜、肺粘膜、直腸粘膜、膣粘膜、 眼粘膜及び消化管粘膜から全身に十分な薬効を期待する ために吸収良く、しかも粘膜に対する障害性の少ない経 粘膜吸収製剤を提供しようとするものである。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を解決するため、吸収性および安全性に優れ、副作用の少ない生理活性ペプチドを含有する経粘膜投与製剤を開発すべく鋭意研究を重ねた結果、驚くべきことに公知の吸収促進剤と血管拡張作用を有する化合物、例えば、カルシウムチャネル阻害剤あるいはプロスタグランE1、硝酸イソソルビド、ニトログリセリンを配合することによって意外にもペプチド類の吸収性を著しく向上させる

ことを見いだし、本発明を完成するに至った。すなわち、本発明は生理活性ペプチドに公知の吸収促進剤と血管拡張作用を持つ化合物の組み合わせからなる生理活性ペプチド含有経粘膜投与製剤を提供するものである。一方、血管拡張作用を有する化合物それ自身には粘膜からの吸収促進作用はほとんどないかあるいは促進されたとしてもほんのわずかであることから従来技術からは全く予測し得ないことであった。

【0009】本発明に用いられる吸収促進剤とは薬物に対する生体膜透過性を変化させ、吸収を著増し、バイオアベラビリティを増加させるものの総称であり、吸収促進剤としては、鼻粘膜または直腸粘膜に対して生理活性ペプチドの吸収促進作用を有するものであって、例えば生理活性ペプチドとしてインシュリンを用いた鼻粘膜または直腸粘膜からの吸収改善率として吸収促進剤を用いない製剤に対して200%以上の吸収促進作用を有する吸収促進剤であればよく、好適には500%以上の吸収促進作用を収収促進作用を有する吸収促進剤である。

【0010】このような吸収促進剤としては、鼻粘膜ま たは直腸粘膜に対して生理活性ペプチドの吸収促進作用 を有するものとして公知の吸収促進剤が挙げられ、例え ば界面活性作用を持つ胆汁酸塩類、例えばタウロコール 酸ナトリウム、コール酸ナトリウム、デオキシコール酸 ナトリウム、ケノデオキシコール酸ナトリウム、ケノデ オキシコール酸リジン、グリココール酸ナトリウム、グ リコデオキシコール酸ナトリウム、タウロコール酸リジ ンなど、または例えばセチルトリメチルアンモニウムブ ロミド、ドデシルメチルアンモニウムブロミドのような エチレンオキシド付加長鎖アミン縮合産物及び四級アン モニウム化合物の陽イオン界面活性剤、アルキルベンゼ ンスルホン酸塩、N-アシル-n-アルキルタウリン酸 塩、αーオレフィンスルホン酸塩などの陰イオン界面活 性剤、ポリオキシアルキレン高級アルコールエーテル、 ポリアルキレンアルキルフェノール類のような非イオン 界面活性剤などの界面活性剤、グリチルリチン酸二アン モニウム、グリチルリチン酸アルカリ塩(一または二ナ トリウム、一または二カリウム) などのグリチルリチン 酸類塩類、αーシクロデキストリン、βーシクロデキス トリン、アーシクロデキストリン、モノまたはジメチル $化シクロデキストリン(\alpha-、\beta-または<math>\gamma-$)などの シクロデキストリン類、炭素数8~18のアシル基を有 する〇ーアシルーLーカルニチン類やキレート剤、ポリ アクリル酸ゲル基剤、カプリン酸ナトリウムなどが挙げ られる。

【0011】さらに好ましい吸収促進剤としては例えば、胆汁酸類塩類、フシジン酸類塩類、グリチルリチン酸類塩類、〇ーアシルーLーカルニチン塩類、リン脂質、非イオン性界面活性剤、シクロデキストリン類、高級脂肪酸、1ーアルキルー2ーピロリドン誘導体、1ードデシルアザシクロへプタンー2ーオン(Azon

e)、バシトラシン、アズレンスルホン酸ナトリウムよりなる群から選ばれる1種または2種以上が挙げられる。

【0012】また胆汁酸類塩類としては、例えばタウロコール酸ナトリウム、グリココール酸ナトリウム、デオキシコール酸ナトリウムよりなる群から選ばれる1種または2種以上が挙げられる。フシジン酸類塩類としては、例えばフシジン酸ナトリウム、タウロー24、25ージヒドロフシジン酸ナトリウムよりなる群から選ばれる1種または2種以上が挙げられる。

【0013】グリチルリチン酸類塩類としては、例えばグリチルリチン酸塩、3ーサクシニルオキシグリチルレチン酸ジナトリウム(カルベニキソロン)よりなる群から選ばれる1種または2種以上が挙げられる。OーアシルーLーカルニチン塩類としては、例えばアシル基の炭素数8~18のOーアシルーLーカルニチン塩類が挙げられ、好適にはOーオクタノイルーLLーカルニチン塩酸塩、OーパルミトイルーLーカルニチン塩酸塩が挙げられる。リン脂質としては、例えばフォスファチジルコリン(レシチン)、リゾフォスファジルプリン(リゾレシチン)、リゾフォスファジルグリセロールよりなる群から選ばれる1種または2種以上が挙げられる。

【0014】非イオン性界面活性剤としては、例えばポリオキシアルキレン高級アルコールエーテル類、ポリオキシアルキレンアルキルフェノール類、ショ糖脂肪酸エステル類よりなる群から選ばれる1種または2種以上が挙げら、好適にはポリオキシエチレン(9)ラウリルエーテル(Laureth-9)、ポリオキシエチレン(24)コレステリルエーテル(Choleth-24)が挙げられる。

【0015】さらにシクロデキストリン類としては、例えばαーシクロデキストリン、βーシクロデキストリン、アーシクロデキストリン、ジメチルーβーシクロデキストリンよりなる群から選ばれる1種または2種以上が挙げられる。高級脂肪酸としては、例えば炭素数16~20の高級脂肪酸が挙げられ、好適にはオレイン酸、リノール酸、リノレン酸よりなる群から選ばれる炭素数18の高級不飽和脂肪酸の1種または2種以上が挙げられる。

【0016】1-アルキル-2-ピロリドン誘導体としては、そのアルキル基が炭素数4~12よりなる群から選ばれる化合物の1種または2種以上が挙げられ、例えばブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基およびドデシル基よりなる群から選ばれるアルキル基を有する化合物が挙げられる。

【0017】更に、粘膜に対して吸収促進作用を持つ化 合物であれば何れでも良く、上記具体例に限定されるも のではない。本発明に配合される吸収促進剤は粘膜に対 する刺激性が少なく、安全性が高いことが好ましく、グリココール酸ナトリウム、リゾレシチン、アズレンスルホン酸ナトリウム等が挙げられる。本発明の粘膜投与製剤中の特くに好ましい吸収促進剤はリゾレシチンである。これらの製剤に対する配合量は0.01~5重量%である。

【0018】本発明に用いられる血管拡張作用を持つ化 合物としては分子量200~700の化合物が挙げら れ、まずカルシウムチャネル阻害剤がある。一般にカル シウムチャネル阻害剤は細胞内へのCa流入を抑制する ことにより血管拡張作用および房室結節伝導時間の延長 作用を示し、高血圧、不整脈に効果を示し、種々の循環 器疾患の治療に広く使用されている。具体的には、ベン ゾジアゼピン誘導体としてジルチアゼム等、フェニルア ルキルアミン誘導体としてベラパミル、ベプリジル等、 ジヒドロピリジン誘導体としてニフェジピン、ニカルジ ピン、ニモヂピン等、ピペラジン誘導体としてシンナリ ジン、フルナリジン等、その他、ファスジルが挙げら れ、その無毒性塩としては塩酸塩が挙げられ、好適には 塩酸ジルチアゼム、塩酸ベラパミル、塩酸ベプリジル、 塩酸ニフェジピン、塩酸ニカルジピン、塩酸ファスジル が挙げられる。

【0019】そのほか強力に血管拡張作用を持つ薬物と しては硝酸イソソルビド、ニトログリセリン、プロスタ グランジンE 1 が挙げられる。これらの硝酸イソソルビ ド、ニトログリセリンは従来から注射剤、経口剤、テー プ剤として虚血性心疾患・狭心症に広く用いられてい る。その作用は血管平滑筋に直接作用して血管を拡張す るもので、また比較的太い冠動脈を拡張し、冠血管抵抗 を減少させるとともに側副血行路も拡張し、虚血部心筋 への酸素供給を増加させることにより心機能の改善をも たらす。更に、プロスタグランジンE1(PGE1)は 強力な血管拡張作用および血小板凝集抑制作用を有し、 慢性動脈閉塞症に伴う阻血性潰瘍などの治療に臨床応用 されている。更に、血管拡張作用を持つ化合物であれば 何れでも良く、上記具体例に限定されるものではない。 【0020】本発明に配合される血管拡張作用を持つ化 合物は通常、循環器疾患の治療に数多く市販されている 医薬品であり、粘膜への局所投与のための製剤に添加さ れる場合に、添加剤としての配合量は配合される血管拡 張作用を持つ化合物が生理活性ペプチドを粘膜より効率 よく吸収せしめる量であれば特に限定されるものではな いが、好ましくは薬効成分としての最低常用量の1/2 以下であれば良く、好適には1/5以下である。具体的 には、例えば塩酸ジルチアゼム注射剤の1回最低常用量 は10mgであるが、その1/2以下が好ましく、好適 には1/5以下を配合することができる。またプロスタ グランジンE1注射剤の1回最低常用量は20μgであ るが、その1/2 (10µg)以下が好ましく、好適に は1/5(4μg)以下を配合することができ、下限濃 度としては1回投与用の製剤中0.1μg以上、好適に は1μg以上であればよい。

【0021】本発明に用いられる生理活性を有するペプ チドとしては3個以上のアミノ酸から構成される生理活 性を持つペプチドが用いられる。その分子量は約300 ~10000のものが好ましい対象として挙げられる。 上記のペプチドの例としては、インシュリン、カルシト ニン、ヒトPTH(1→34)、カルシトニン遺伝子関 連ペプチド (CGRP)、アンギオテンシンII、バゾ プレシン、酢酸デスモプレシン、酢酸ブセレリン、酢酸 ゴセレリン、酢酸ナファレリン、酢酸リュープロレリ ン、ソマトスタチン、グルカゴン、オキシトシン、セク レチン、黄体形成ホルモン放出ホルモン(LH-R H)、副腎皮質刺激ホルモン(ACTH)、甲状腺ホル モン放出ホルモン (TRH)、甲状腺刺激ホルモン (T SH)、心房ナトリウム利尿ペプチド(ANP)および これらの合成品および半合成品を含む誘導体などが挙げ られる。

【0022】また本発明のカルシトニンとしては、例えばウナギカルシトニン、サケカルシトニン、ヒトカルシトニン、ブタカルシトニン、ニワトリカルシトニンなどの天然型カルシトニン及びASU¹⁻⁷ ウナギカルシトニンなどの半合成カルシトニンが挙げられる。更にインシュリンとしてはヒトインシュリン、ブタインシュリンなどが挙げられる。

【0023】本発明の経粘膜投与製剤中の特に好ましいペプチドはエルカトニンとヒトインシュリンである。以下に本発明の経粘膜投与製剤の製剤化について説明する。本発明の製剤における生理活性ペプチドの配合量としては該ペプチドの活性および治療量の必要性に応じて選択すれば良いが、鼻粘膜からのペプチドの吸収率の違いにより任意に変化させれば良い。例えば、本経粘膜投与製剤における生理活性ペプチドの水溶液にしたときの好ましい使用濃度は0.00001~5%(W/V)が挙げられ、更に好ましくは0.0001~1%(W/V)が挙げられる。

【0024】本発明の経粘膜投与製剤は異粘膜、口腔粘膜、肺粘膜、直腸粘膜、膣粘膜、眼粘膜などの製剤として使用でき、製剤化に当たっては溶液または固形、半固形であっても良く、一般に噴霧あるいは滴下に適する水溶液や坐剤の形態であることが便利であり、水溶液や坐剤の形態に調整するに当たって、簡便には基剤として蒸留水、グリセリン、プロピレングリコール、ウイテップゾール、カカオ脂、大豆油、中鎖脂肪酸トリグリセリド、ボリビニルピロリドンなどの水溶性または油溶性基剤を用いればよい。

【0025】またこのような水溶液の製剤においては、 生理活性ペプチドを含有し、上記の吸収促進剤の中から 選ばれた1種または2種以上と上記の血管拡張作用を持 つ化合物の中から選ばれた1種または2種以上とを任意 の濃度となるように適宜な量の蒸留水に溶解あるいは懸 濁して調製すれば良く、エマルション溶液にすることも できる。特に、溶液中での安定性が問題であるときは、 更に凍結乾燥、噴霧乾燥等により固形にすることもでき る。

【0026】上記製剤のpHは、生理活性ペプチドの安 定性に影響を与えず、鼻粘膜に対するダメージの少ない 範囲で、沈殿物などを生じないpHを選択すれば良い。 通常、pH4~8であることが好ましく、pH調整剤と しては水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリ ウム、炭酸水素ナトリウム、塩酸、硫酸あるいは適当な 緩衝剤、例えばリン酸、酢酸、乳酸、クエン酸を加える ことができる。また浸透圧は等張であるのが好ましく、 等張化剤としてはグリセリン、塩化ナトリウム、マンニ トール、ブドウ糖などを必要に応じて加えることができ る。更に保存剤を添加しても良く、治療学上許容され得 る保存剤が一般に使用される。例えば、パラオキシ安息 香酸メチル、パラオキシ安息香酸エチル、パラオキシ安 息香酸プロピル、パラオキシ安息香酸ブチル、塩化ベン ザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、フェニルエチルア ルコール、クロロブタノール、フェノール、クレゾー ル、チメロサール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸等が挙げ られる。保存剤の適切な濃度は、選択された保存剤によ って多少の差があるが、0.01%~2%(W/V)で

【0027】本発明の製剤の製造法としてはそれ自体公知の手段に従って任意の順序で各成分を溶解して製造することができる。本発明製剤を製造するためには、水溶液製剤の製造法としては、例えばインシュリン、リゾレシチン、プロスタグランジンE1および本発明に係る上記添加物に適宜な量の注射用蒸留水を加え撹拌しながら溶解した後、水酸化ナトリウムまたは塩酸等のpH調整剤を加えて所定のpHに調整する。そこで得られた水溶液を例えば0.22μmのメンブランフィルターにより無菌ろ過され、サンゴバン社製(U-SAVE:バイアル瓶)に充填して水溶液製剤としての製品にすることができる。

【0028】水溶液製剤の投与量は、投与目的により種々異なるが、鼻粘膜投与製剤として、例えばヒトにおいて定量噴霧器(0.05~0.1m1/一押し)を用いて片方ないし両鼻腔内に各一回づつ1日1~3回噴霧することにより確実に投与することができる。直腸粘膜または膣粘膜投与用の坐剤製剤の製造法としてはウイテップゾール、カカオ脂、マクロゴール、プロピレングリコール、グリセリンなどが必要に応じて使用でき、常法に従って調整すればよい。

【0029】本発明の製剤の投与方法としては一般にスプレー噴霧装置によって霧状となして粘膜に投与し、全身作用を目的とする。また本発明の製剤は粘膜の広範囲

に付着させることにより確実に粘膜を透過して全身にペプチドを分布させることができる。したがって本発明のペプチド含有経粘膜投与製剤はペプチドの投与対象患者に対して注射投与による疼痛と苦痛等の問題点がなく且つ自己投与が可能であり、経粘膜投与製剤として、鼻粘膜、口腔粘膜、肺粘膜、直腸粘膜、膣粘膜、眼粘膜投与製剤などとして提供できる。

[0030]

【発明の実施の形態】以下に、実施例、参考例を挙げて本発明を更に具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。更に実験例を挙げて、本発明製剤の効果を具体的に示す。

[0031]

【参考例1】グリココール酸ナトリウム(SGC:シグマ社)をpH6.0等張リン酸緩衝液1mlに対して5mgの割合で溶解した。この溶液1mlをエルカトニン400単位/バイアル(凍結乾燥)に加え溶解してエルカトニン400単位/mlの液剤(対照1)を得た。

[0032]

【参考例2】塩酸ジルチアゼム(DTZ:シグマ社)1 0mgをpH6.0等張リン酸緩衝液2m1に溶解した。この溶液1mlをエルカトニン400単位/バイアル(凍結乾燥)に加え溶解してエルカトニン400単位/mlの液剤(対照2)を得た。

[0033]

【実施例1】塩酸ジルチアゼム(DTZ:シグマ社)1 Omgを0.5%グリココール酸ナトリウム水溶液(p H6.0等張リン酸緩衝液)2mlに溶解して0.5% SGCと0.5%DTZを含む溶液を調製した。この溶 液1mlをエルカトニン400単位/バイアル(凍結乾 燥)に加え溶解してエルカトニン400単位/mlの液 剤を得た。

[0034]

【実施例2】塩酸ベラバミル(VP:シグマ社)10mgを予めNービニルー2ーピロリドン(和光純薬)とグリココール酸ナトリウム(SGC:シグマ社)をpH6.0等張リン酸緩衝液1mlに対してそれぞれ50mgと5mgの割合で溶解して得た0.5%グリココール酸ナトリウム溶液2mlに溶解して0.5%SGCと0.5%VPを含む溶液を調製した。この溶液1mlをエルカトニン400単位/バイアル(凍結乾燥)に加え溶解してエルカトニン400単位/mlの液剤を得た。【0035】

【実施例3】塩酸ペプリジル (BP:シグマ社) 10m gを予めNービニルー2ーピロリドン (和光純薬) とグリココール酸ナトリウム (SGC:シグマ社) をpH 6. 0等張リン酸緩衝液 1m1に対してそれぞれ 100 mgと 5m gの割合で溶解して得た 0.5% 5% SGCと 0.5% BPを含む溶液を調製した。この溶液 1m1 を

エルカトニン400単位/バイアル (凍結乾燥) に加え 溶解してエルカトニン400単位/mlの液剤を得た。 【0036】

【実施例4】塩酸ファスジル(FS:旭化成工業 (株))10mgを0.5%グリココール酸ナトリウム 水溶液(pH6.0等張リン酸緩衝液)2mlに溶解し て0.5%SGCと0.5%FSを含む溶液を調製し た。この溶液1mlをエルカトニン400単位/バイア ル(凍結乾燥)に加え溶解してエルカトニン400単位 /mlの液剤を得た。

[0037]

【実験例1】ラットによるエルカトニンのIN VIV O吸収実験

【In Vivo吸収実験】一晩絶食したWistar系雄性ラット(日本SLC:体重200~250g)を 1群4匹、ペントバルビタール(ネンブタール注射液、大日本製薬)で麻酔をし、頸部を切開して気管にボリエチレンチューブを挿入した。次に食道を切開し、チューブを後鼻腔に向けて挿入した。投与は右鼻孔にマイクロピペットを用いて用時調製した薬液を25 μ 1注入した。薬物投与前および投与後、経時的に大腿静脈より200 μ 1採血した。その後、血液は遠心分離(15,00 μ 1が強した。するまで一30℃に保存した。また、吸収率の比較のためエルカトニン20単位/m1(生理食塩液)0.25 m1(比較1)を皮下投与した。

〔定量法〕血中濃度の測定はRIA法に従って定量した。

AUC(I.N.)

投与量(S.C.)

____ x -

AUCCCC

吸収率(%) = ---

A U C (S. C.)

【0040】図から明らかなように、吸収促進剤である グリココール酸ナトリウム単独に比較してカルシウムチャネル阻害剤を共存させることにより、エルカトニンの 鼻粘膜からの吸収が2倍以上促進されることを示していた。

[0041]

【参考例3】 rーヒトインシュリン (遺伝子組換え酵母由来: 比活性26U/mg: ベーリンガー・マンハイム社) 10単位/バイアル (凍結乾燥) にpH7. 4等張リン酸緩衝液1mlを加えて溶解してヒトインシュリン10単位/mlの液剤 (対照3)を得た。

[0042]

【参考例4】 $L-\alpha-$ リゾレシチン(LPC:シグマ社)をpH7.4等張リン酸緩衝液1m1に対して5m gの割合で溶解して0.5%LPCを含む溶液を調製した。この溶液1m1をr-ヒトインシュリン10単位/バイアル(凍結乾燥)に加え溶解してヒトインシュリン10単位/m1の液剤(対照4)を得た。

〔結果〕血中エルカトニン濃度の時間推移を図1に示した。エルカトニンおよび0.5%グリココール酸ナトリウムを含む対照1の製剤投与群(■)に比較してエルカトニン、0.5%グリココール酸ナトリウムおよび0.5%塩酸ジルチアゼムを添加した実施例1の製剤投与群(▲)は著しい血中エルカトニン濃度の上昇が観察され、血中濃度一時間曲線下面積(AUC)は対照1投与群に比較してそれぞれ約3.6倍とエルカトニンの鼻粘膜からの著しい吸収の増加を示した。しかし、エルカトニンと塩酸ジルチアゼムを含む対照2の製剤投与群

(●) はほとんどエルカトニンの鼻粘膜からの吸収は観察されなかった。そのため、塩酸ジルチアゼムそれ自身には吸収促進作用を持たないことが分かった。このことから、吸収促進剤であるグリココール酸ナトリウムと血管拡張作用を有するカルシウムチャネル阻害剤の1種である塩酸ジルチアゼムとの併用により極めて良好に吸収促進せしめたものである。更に塩酸ベラバミル(図1中(○)にて示す)、塩酸ペプリジル(図中(△)で示す)、塩酸ファスジル(図中(□)で示す)を含む実施例2、実施例3、実施例4の製剤投与群も塩酸ジルチアゼム同様の吸収の増加を示した。

【0038】また図2には各種カルシウムチャネル阻害 剤の吸収促進増強作用を示した。吸収率は比較1の血中 濃度-時間曲線下面積(AUC)値を用いて以下の計算 式から求めた。

[0039]

【数1】

投与量(1.N.)

[0043]

— X 1 0 0

【実施例5】塩酸ジルチアゼム(DTZ:シグマ社)1 Omgを0.5%L-αリゾレシチン水溶液(pH7.4等張リン酸緩衝液)2mlに溶解して0.5%LPCと0.5%DTZを含む溶液を調製した。この溶液1mlをr-ヒトインシュリン10単位/バイアル(凍結乾燥)に加え溶解してヒトインシュリン10単位/mlの

液剤を得た。 【0044】

【実施例6】注射用プロスタンディンR20(プロスタグランジンE1:PGE1:小野薬品工業(株))20 μgを0.5%L-αリゾレシチン(LPC)水溶液(pH7.4等張リン酸緩衝液)2mlに溶解して0.5%LPCと0.001%濃度PGE1を含む溶液を調製した。この溶液1mlをr-ヒトインシュリン10単位/バイアル(凍結乾燥)に加え溶解してヒトインシュリン10単位/mlの液剤を得た。この調整液を経鼻投与用製剤として以下の如く用いた。

[0045]

【実験例2】ラットによるインシュリンのIN VIV O吸収実験

【In Vivo吸収実験】一晩絶食したWistar系雄性ラット(日本SLC:体重200~250g)を1群4匹、ペントバルビタール(ネンブタール注射液、大日本製薬)で麻酔をし、頸部を切開して気管にポリエチレンチューブを挿入した。次に食道を切開し、チューブを後鼻腔に向けて挿入した。投与は右鼻孔にマイクロピベットを用いて用時調製した薬液を25μ1注入した。薬物投与前および投与後、経時的に大腿静脈より200μ1採血した。その後、血液は遠心分離(15.000rpm/10min/5℃)して、得た血漿を分析するまで-30℃に保存した。

(定量法)血中濃度の測定は2種のモノクローナル抗体を用いた1ステップサンドイッチ法に基づくEIA法によるヒトインシュリン測定試薬(ベーリンガー・マンハイム社)により定量した。

経粘膜投与製剤1ml当たり、

- 1.エルカトニン
- 2.グリココール酸ナトリウム
- 3. 塩酸ジルチアゼム
- 4.グリセリン
- 5.パラオキシ安息香酸メチル
- 6.塩酸/水酸化ナトリウム
- 7.注射用蒸留水

上記の組成を有する濃度に調製して得た。

【0048】また得られた溶液を無菌ろ過(0.22μ mのメンブランフィルター)し、鼻腔投与用定量メカニカルスプレー適用バイアルに無菌的に3ml充填して製品を得た。この製品は、エルカトニンを1000単位/ 経粘膜投与製剤1ml当たり、

1.エルカトニン

2. L-α-リゾレシチン

3. プロスタグランジンE1

4.グリセリン

5.パラオキシ安息香酸メチル

6.塩酸/水酸化ナトリウム

7.注射用蒸留水

上記の組成を有する濃度に調製して得た。

【0050】また得られた溶液を無菌ろ過(0.22μ mのメンブランフィルター)し、鼻腔投与用定量メカニカルスプレー適用バイアルに無菌的に3ml充填して製品を得た。この製品は、エルカトニンを1000単位/終粘膜投与製剤1ml当たり、

1.エルカトニン

2. L-α-リゾレシチン

3.硝酸イソソルビド

4.グリセリン・

5. D-ソルビトール

〔結果〕血中インシュリン濃度の時間推移を図3に示した。

【0046】図中、インシュリン水溶液である対照3の製剤投与群(●) は鼻粘膜からほとんど吸収されないことを示している。またインシュリンと0.5%L-αーリゾレシチン(LPC)を含む対照4の製剤投与群(○)に比較して、本発明のインシュリンと0.5%LPCに0.5%塩酸ジルチアゼムまたは0.001%PGE1を添加した時、顕著な吸収の増加を示した。また、本発明の0.5%塩酸ジルチアゼムを添加した実施例5の製剤投与群(図3中■)及び0.001%PGE1を添加した実施例6の製剤投与群(図3中■)及び0.001%PGE1を添加した実施例6の製剤投与群(図3中本)の血中濃度-時間曲線下面積(AUC)は対照4投与群に比較してそれぞれ約1.7倍、1.8倍と有意にインシュリンの鼻粘膜からの著しい吸収の増加を示した。

[0047]

【実施例7】

1000単位

5mg

5mg

22mg

1 mg

適量 pH5.5に調整

全量 1mlとした。

m l を含み、アダプターを一押しすることにより100 単位を正確に噴霧投与することができる。

[0049]

【実施例8】

1000単位

5mg

. 10μg

22mg

1 mg

適量 pH5.5に調整

全量 1mlとした。

m 1 を含み、アダプターを一押しすることにより100 単位を正確に噴霧投与することができる。

[0051]

【実施例9】

1000単位

5 mg

0.1mg

17.6mg

 $10\,m\,g$

6.塩酸/水酸化ナトリウム

7.注射用蒸留水

上記の組成を有する濃度に調製して得た。

【0052】また得られた溶液を無菌ろ過(0.22μ mのメンブランフィルター)し、鼻腔投与用定量メカニカルスプレー適用バイアルに無菌的に3ml充填して製品を得た。この製品は、エルカトニンを1000単位/ 経粘膜投与製剤1ml当たり、

1. r-ヒトインシュリン

2.グリココール酸ナトリウム

3.塩酸ジルチアゼム

4.グリセリン

5.パラオキシ安息香酸メチル

6.塩酸/水酸化ナトリウム

7.注射用蒸留水

上記の組成を有する濃度に調製して得た。

【0054】また得られた溶液を無菌ろ過(0.22μmのメンプランフィルター)し、鼻腔投与用定量メカニカルスプレー適用バイアルに無菌的に3ml充填して製品を得た。この製品は、r-ヒトインシュリンを500

経粘膜投与製剤1m1当たり、

1. r-ヒトインシュリン

2. L - α - リゾレシチン
 3. プロスタグランジンE 1

4.グリセリン

5. 塩化ベンザルコニウム

6.塩酸/水酸化ナトリウム

7.注射用蒸留水

上記の組成を有する濃度に調製して得た。

【0056】また得られた溶液を無菌ろ過(0.22μmのメンプランフィルター)し、鼻腔投与用定量メカニカルスプレー適用バイアルに無菌的に3ml充填して製品を得た。この製品は、r-ヒトインシュリンを500

経粘膜投与製剤1ml当たり、

1. r ービトインシュリン

2. L-α-リゾレシチン

3. 硝酸イソソルビド

4.グリセリン

5. 塩化ベンザルコニウム

6. D-ソルビトール

7.塩酸/水酸化ナトリウム

8.注射用蒸留水

上記の組成を有する濃度に調製して得た。

【0058】また得られた溶液を無菌ろ過(0.22μ mのメンプランフィルター)し、鼻腔投与用定量メカニカルスプレー適用バイアルに無菌的に3ml充填して製品を得た。この製品は、rーヒトインシュリンを500単位/mlを含み、アグプターを一押しすることにより50単位を正確に噴霧投与することができる。

[0059]

適量 pH5.5に調整

全量 1mlとした。

m 1 を含み、アダプターを一押しすることにより100 単位を正確に噴霧投与することができる。

[0053]

【実施例10】

500単位

5 mg

5 mg

22mg

1 mg

適量 pH6.0に調整

全量 1mlとした。

単位/mlを含み、アダプターを一押しすることにより 50単位を正確に噴霧投与することができる。

[0055]

【実施例11】

500単位

5mg

 $10\mu g$

22mg 0.1mg

適量 pH6.0に調整

全量 1mlとした。

単位/m1を含み、アダプターを一押しすることにより 50単位を正確に噴霧投与することができる。

[0057]

【実施例12】

500単位

5 mg

0.1mg

17.6mg

0.1mg

10mg

適量 pH6.0に調整

全量 1mlとした。

【発明の効果】生理活性を持つペプチドを含有する本発明の経粘膜投与製剤は、吸収促進剤の使用量を最小にして、粘膜に障害性を示すことなく、鼻粘膜から吸収を増大できる。

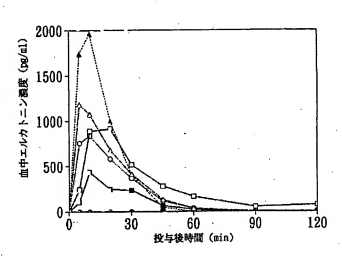
【図面の簡単な説明】

【図1】図1は、血中エルカトニン濃度の時間推移を示 す

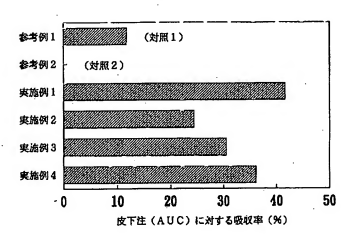
【図2】図2は、エルカトニン皮下注(AUC)に対す

る吸収率 (%) を示す。 【図3】図3は、ヒトインシュリン経鼻投与後の血中濃 度のプロフィルを示す。

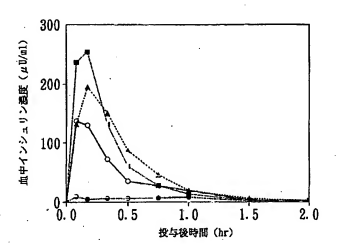
【図1】



【図2】



【図3】



フロン	トペー	ジの続き

(51) Int. Cl. 6		識別記号	FI		•
A61K	31/34		A 6 1 K	31/34	•
	31/40			31/40	
	31/455		•	31/455	
	31/55	AGZ	•	31/55	AGZ
	31/557			31/557	
	38/22			45/00	ABR
	38/28			47/12	E
	38/23			47/16	E
	38/11			47/20	· E
	. 38/17		•	47/22	E
•	38/04	•		47/24	E
	45/00	ABR		47/28	E
•	47/12			47/34	E
	47/16			47/40	E
٠.	47/20			47/42	E
	47/22			37/24	
	47/24			37/26	
	47/28	•		37/30	
	47/34			37/32	
	47/40			37/34	
•	47/42			37/42	
			•	37/43	